(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-197681

(43)公開日 平成9年(1997)7月31日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所
G03F 7/42			G03F	7/42				
C11D 7/10			C11D	7/10				
7/26				7/26				
7/32				7/32				
7/50				7/50				
		審查請求	未請求請	求項の数 9	FD	(全 7	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平8-179872		(71) 出願	人 000220	0239			
				東京成	化工業	株式会社	Ė	
(22)出顧日	平成8年(1996)6月	月21日		神奈川	県川崎	市中原区	【中丸	子150番地
			(72)発明	者 田辺	将人			
(31)優先権主張番号	特顧平7-317035			神奈川	県川崎	市中原区	【中丸	子150番地 東
(32)優先日	平7 (1995)11月13日	∃		京広化	工業株	式会社内	Ā	
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明	者 脇屋	和正			
				神奈川	県川崎	市中原区	【中丸	子150番地 東
				京店化	工業株	式会社内	4	
			(72)発明	者 小林	政一			
				神奈川	県川崎	市中原区	中丸	子150番地 東
				京店化	工業株	式会社内	3	
			(74)代理	人 弁理士	. 服部	平八		
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 レジスト用剥離液組成物

(57)【要約】

【課題】変質したレジスト膜であっても低温(室温)で 短時間に剥離できるとともに、腐食され易い基板や周辺 装置を腐食することがなく、しかも中性で安全な上に排 気処理や廃液処理が容易にできるレジスト用剥離液組成 物を提供すること。

【解決手段】(a) フッ化水素酸と金属を含まない塩基 との塩、(b) 水溶性有機溶媒及び(c) 水を含有し、 さらに必要に応じて防食剤を含有し、水素イオン濃度 (pH) が5~8であるレジスト用剥離液組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(a) フッ化水索酸と金属を含まない塩基 との塩、(b) 水溶性有機溶媒及び(c) 水を含有し、 かつ水索イオン濃度(pH) が5~8の範囲にあること を特徴とするレジスト用剥離液組成物。

【請求項2】(a)成分が0.2~30重量%、(b)成分が30~90重量%及び残部が(c)成分であることを特徴とする請求項1記載のレジスト用剥離液組成物。

【請求項3】(a) フッ化水素酸と金属を含まない塩基 との塩、(b) 水溶性有機溶媒、(c) 水及び(d) 防 食剤を含有し、かつ水素イオン濃度(pH) が5~8の 範囲にあることを特徴とするレジスト用剥離液組成物。

【請求項4】(a)成分が0.2~30重量%、(b)成分が30~80重量%、(d)成分が0.5~40重量%及び残部が(c)成分であることを特徴とする請求項3記載のレジスト用剥離液組成物。

【請求項5】(a)成分がフッ化水素酸とヒドロキシルアミン類、第1級、第2級又は第3級の脂肪族アミン、脂環式アミン、芳香族アミン、複素環式アミン、アンモニア水及び低級アルキル第4級アンモニウム塩基から選ばれる少なくとも1種との塩であることを特徴とする請求項1又は3記載のレジスト用剥離液組成物。

【請求項6】 (a) 成分がフッ化アンモニウムであることを特徴とする請求項5記載のレジスト用剥離液組成

【請求項7】(b)成分がジメチルスルホキシド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダソリジノン、エチレングリコール及びジエチレングリコールモノブチルエーテルから選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求項1又は3記載のレジスト用剥離液組成物。

【請求項8】(b)成分が少なくとも10重量%のエチレングリコールを含む水溶性有機溶媒であることを特徴とする請求項7記載のレジスト用剥離液組成物。

【請求項9】 (d) 成分が芳香族ヒドロキシ化合物、アセチレンアルコール、カルボキシル基含有有機化合物及びその無水物、トリアゾール化合物並びに糖類から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求項3記載のレジスト用剝離液組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、レジスト用剥離液組成物、さらに詳しくは、ICやLSI等の半導体素子或いは液晶パネル索子の製造に好適に使用される、低温(室温)での剥離性が高く、導電性金属膜を腐食することが少ない上に、安全性が高く取り扱いが容易なレジスト用剥離液組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】I CやLS I 等の半導体素子や液晶パネル素子は、基板上に形成されたアルミニウム、観、アルミニウム合金等の導電性金属膜やS i O₂膜等の絶縁膜上にホトレジストを均一に塗布し、それを露光又は電子線により描画したのち、現像してレジストパターンを形成し、このパターンをマスクとして前記導電性金属膜や絶縁膜を選択的にエッチングし、微細回路を形成したのち、不要のレジスト層を剥離液で除去して製造されている。

【0003】上記レジストを除去する剝離液として、従来、アルキルベンゼンスルホン酸を必須成分とした有機スルホン酸系剥離液やモノエタノールアミン等の有機アミンを必須成分とした有機アミン系剥離液が使用されてきたが、有機スルホン酸系剥離液は、毒性が高いフェノール化合物やクロロベンゼン等の有機溶剤が併用されるところから作業性が悪く、また環境問題が発生する上に、基板の導電性金属膜等が腐食され易いという欠点を有していた。これに対し、有機アミン系剥離液は有機スルホン酸系剥離液に比べ毒性が低く、廃液処理に煩雑な処理が必要でなく、またドライエチング、アッシング、イオン注入などの処理で形成される変質膜の剥離性が良い上に、A1やCuなどを含む基板の腐食防止効果が優れているところから今日広く使用されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、近年、 半導体素子や液晶パネル素子の製造工程において採られ るドライエッチング、アッシング、イオン注入等の処理 条件が厳しくなり、処理後のレジスト膜等は有機膜から 無機的性質を有する膜に変質するようになった。そのた め有機アミン系剥離液で処理しても、変質膜を十分に剥 離できない上に、有機アミン系剥離液処理は、処理温度 が60~130℃と比較的髙温のため、剥離液中の可燃 性有機化合物が揮発し、それに引火するという危険性が ある。そのため前記剥離処理は引火防止設備の中で行わ れるのが一般的であり、設備に多額の費用を要するばか りでなく、処理時間がかかるため髙スループット(単位 時間当たりのウェーハ処理枚数)の要求される半導体素 子や液晶パネル素子の剥離液としては満足のいくもので はなくなってきている。そのため低温(室温)での剥離 処理が可能な剥離液が特開昭64一88548号公報、 特開平5-259066号公報等で提案された。しか し、前記公報記載の剥離液はいずれも有機アミンと水を 含むため、剥離性が十分でない上に、基板に対する腐食 も大きいという欠点を有していた。

【0005】こうした現状に鑑み、本発明者等は、上記 欠点のないレジスト用剥離液組成物として特願平7-3 2817号でフッ化アンモニウムを含んでもよいフッ化 水索酸、いわゆるバッファードフッ酸、水溶性有機溶媒 及び防食剤を含有するレジスト用剝離液組成物を提案し た。前記レジスト用剝離液組成物はフッ化水索酸を含ん でいるところから、人体に対する安全性に問題があり取り扱い難い上に、組成物が酸性であるところから剥離槽と剥離液が入ったコンテナを結ぶ薬液供給装置等の周辺装置を腐食し易く、さらに煩雑な排気処理、廃液処理が必要であるなどの問題点があった。

【0006】そこで、本発明者等は、上記問題点のないレジスト用剥離液組成物を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、フッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩、水溶性有機溶媒及び水を含有するレジスト用剥離液組成物とすることで、低温での剥離処理が短時間で行える上に、基板上の金属薄膜や周辺装置等の腐食が防止でき、かつ毒性が低く、排気処理、廃液処理が容易に行えるレジスト用剥離液組成物が得られること、さらに前記レジスト用剥離液組成物が防食剤を含有させると、腐食防止効果が一段と向上することを見出し、本発明を完成したものである。すなわち、

【0007】本発明は、ドライエッチング、アッシング、イオン注入等の処理で変質した膜を低温(室温)でしかも短時間で剥離でき、しかも基板上の金属薄膜や周辺装置を腐食することのないレジスト用剥離液組成物を提供することを目的とする。

【0008】また、本発明は、安全性が高く取り扱いが容易な上に、煩雑な排気処理、廃液処理を必要としないレジスト用剥離液組成物を提供することを目的とする。 【0009】

【課題を解決するための手段】上記目的を達成する本発明は、(a)フッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩、(b)水溶性有機溶媒及び(c)水、さらに必要に応じて(d)防食剤を含有し、水素イオン濃度(pH)が5~8の範囲にあるレジスト用剥離液組成物に係る。【0010】本発明のレジスト用剥離液組成物は、上述のとおり(a)フッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩を含有するが、前記金属を含まない塩基とは、ヒドロキシルアミン類、第1級、第2級又は第3級の脂肪族アミン、脂環式アミン、芳香族アミン、複素環式アミンな

塩を含有するが、前記金属を含まない塩基とは、ヒドロ キシルアミン類、第1級、第2級又は第3級の脂肪族ア ミン、脂環式アミン、芳香族アミン、複素環式アミンな どの有機アミン、アンモニア水又は低級アルキル第4級 アンモニウム塩基のように分子中に金属を含有しない塩 基をいう。前記ヒドロキシルアミン類としては、具体的 にヒドロキシルアミン、N, N-ジエチルヒドロキシル アミンなどが、第1級脂肪族アミンとしては、具体的に モノエタノールアミン、エチレンジアミン、2-(2-アミノエチルアミノ) エタノールなどが、第2級脂肪族 アミンとしては、具体的にジエタノールアミン、ジプロ ピルアミン、2-エチルアミノエタノールなどが、第3 級の脂肪族アミンとしては、具体的にジメチルアミノエ タノール、エチルジエタノールアミンなどが、脂環式ア ミンとしては、具体的にシクロヘキシルアミン、ジシク ロヘキシルアミンなどが、芳香族アミンとしては、具体 的にベンジルアミン、ジベンジルアミン、Nーメチルベ ンジルアミンなどが、複素環式アミンとしては、具体的 にピロール、ピロリジン、ピロリドン、ピリジン、モルホリン、ピラジン、ピペリジン、Nーヒドロキシエチルピペリジン、オキサゾール、チアゾールなどが挙げられる。さらに低級アルキル第4級アンモニウム塩基としては、具体的にテトラメチルアンモニウムヒドロキシド、トリメチル(2ーヒドロキシエチル)アンモニウムヒドロキシド(コリン)などが挙げられる。中でもアンモニア水、モノエタノールアミン、テトラメチルアンモニウムヒドロキシドは入手が容易である上に安全性に優れているところから好ましい。前記金属を含まない塩基とフッ化水素酸との塩は、市販のフッ化水素酸に金属を含まない塩基をpHが5~8となるように添加することで製造できる。前記塩として市販のフッ化アンモニウムが使用できることはいうまでもない。

【0011】本発明のレジスト用剥離液組成物は、pH が5~8のほぼ中性である。前記 p H値範囲を達成する には(a)成分をほぼ中性に調製すればよいが、フッ化 水素酸に添加する金属を含まない塩基の種類により中性 にするための含有量が異なるところから一義的に規定す ることができないが、例えば、アンモニア水の場合、等 モル濃度のフッ化水素酸とアンモニア水を等容積混合す れば目的とするpHの(a)成分が調製できる。また、 エタノールアミンの場合、1モル/1のフッ化水素酸1 000mlとモノエタノールアミン1モルとを混合すれ ば同じように (a) 成分が調製できる。 (a) 成分の p H値が前記範囲にあることにより変質膜の剥離性の低下 がなく、基板の上の金属膜や薬液供給装置などの周辺装 置の腐食を抑制したまま、安全に取り扱うことができ、 さらに、フッ化水素の含有量が少ないところから前記フ ッ化水素の発生に起因する煩雑な排気処理、廃液処理を 必要としない。

【0012】本発明で使用する(b)成分としては前記 (a) 成分、(c) 及び(d) 成分と混和性のある有機 溶媒であればよく、従来の有機アミン系剥離液に使用さ れた水溶性有機溶媒が使用できる。前記水溶性有機溶媒 としては、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、 ジメチルスルホン、ジエチルスルホン、ビス (2-ヒド ロキシエチル) スルホン、テトラメチレンスルホン等の スルホン類、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチ ルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N-メチルアセトアミド、N, N-ジエチルアセトアミド等 のアミド類、N-メチル-2-ピロリドン、N-エチル -2-ピロリドン、N-プロピル-2-ピロリドン、N ーヒドロキシメチルー2-ピロリドン、N-ヒドロキシ エチルー2-ピロリドン等のラクタム類、1、3-ジメ チルー2ーイミダゾリジノン、1,3ージエチルー2ー イミダゾリジノン、1、3-ジイソプロピルー2-イミ ダゾリジノン等のイミダゾリジノン類、γープチロラク トン、δーパレロラクトン等のラクトン類、エチレング

リコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ チレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコ ールモノプチルエーテル、エチレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチル エーテルアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコー ルモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチ ルエーテル等の多価アルコール類及びその誘導体が挙げ られる。これらの中で、ジメチルスルホキシド、N, N -ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミ ド、N-メチルー2-ピロリドン、1,3-ジメチルー 2-イミダゾリジノン、エチレングリコール及びジエチ レングリコールモノブチルエーテルがレジスト変質膜の 剥離性に優れ好ましい。特に、(b)成分を少なくとも 10重量%のエチレングリコールを含む水溶性有機溶媒 とするとホール状のレジストパターンの剥離処理時に、 金属蒸着板の腐食防止効果が高く、好ましい。この際、 エチレングリコールの含有量が多い程腐食防止効果が向 上するのでエチレングリコール単独で(b)成分として もよいし、またジメチルスルホキシドと等量の混合物と してもよい。

【0013】本発明のレジスト用剥離液組成物が(a)成分、(b)成分及び(c)成分を含有する場合には、(a)成分が0.2~30重量%、好ましくは0.5~30重量%、(b)成分が30~90重量%、好ましくは40~90重量%及び残部が(c)成分の範囲がよい。各成分が前記範囲で含有されることにより変質膜の剥離性、室温での剥離性、及び基板の腐食防止効果が向上する。特に剥離される基板が腐食され易い金属蒸着の基板、例えばA1、A1-Si、A1-Si-Cuなどの基板の場合には前記範囲とすることを必須とする。

(a) 成分が前記範囲より少ない場合には、変質膜の剥離性が低下し、多い場合には基板が腐食し易くなる。

【0014】本発明は、上記(a)~(c)成分に加え て(d)成分を含有することができる。前記(d)成分 の含有により、本発明のレジスト用剥離液組成物は腐食 され易いAl、Al-Si、Al-Si-Cu等の基板 の防食性を変質膜の剥離性を低下させることなく一段と 向上できる。前記防食剤としては、芳香族ヒドロキシ化 合物、アセチレンアルコール、カルボキシル基含有有機 化合物及びその無水物、トリアゾール化合物及び糖類が 挙げられる。芳香族ヒドロキシ化合物としては、具体的 にフェノール、クレゾール、キシレノール、ピロカテコ ール、レゾルシノール、ヒドロキノン、ピロガロール、 1, 2, 4-ベンゼントリオール、サリチルアルコー ル、pーヒドロキシベンジルアルコール、oーヒドロキ シベンジルアルコール、pーヒドロキシフェネチルアル コール、p-アミノフェノール、m-アミノフェノー ル、ジアミノフェノール、アミノレゾルシノール、pー ヒドロキシ安息香酸、oーヒドロキシ安息香酸、2,4

ージヒドロキシ安息香酸、2,5ージヒドロキシ安息香酸、3,4ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸等を挙げることができ、中でもピロカテコールが好適である。

【0015】アセチレンアルコールとしては、具体的に2ープチン-1、4ージオール、3、5ージメチル-1 ーヘキシン-3ーオール、2ーメチル-3ープチン-2ーオール、3ーメチル-1ーペンチン-3ーオール、3、6ージメチル-4ーオクチン-3、6ージオール、2、4、7、9ーテトラメチル-5ーデシン-4、7ージオール、2、5ージメチル-3ーヘキシン-2、5ージオール等を挙げることができる。中でも2ープチン-1、4ージオール が好適である。

【0016】カルボキシル基含有有機化合物及びその無水物としては、蟻酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、マレイン酸、フマル酸、安息香酸、フタル酸、1,2,3ーベンゼントリカルボン酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、無水酢酸、無水フタル酸、無水マレイン酸、無水コハク酸、サリチル酸等を挙げることができる。好ましいカルボキシル基含有有機化合物としては、蟻酸、フタル酸、安息香酸、無水フタル酸及びサリチル酸があり、特にフタル酸、無水フタル酸及びサリチル酸が好適である。

【0017】トリアゾール化合物としては、ベンゾトリアゾール、oートリルトリアゾール、mートリルトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール、ニトロベンゾトリアゾール、ジヒドロキシプロピルベンゾトリアゾール等を挙げることができ、中でもベンゾトリアゾールが好適である。

【0018】糖類としては、具体的にDーソルビトール、アラビトール、マンニトール、蔗糖、澱粉等を挙げることができ、中でもDーソルビトールが好適である。 【0019】上記各防食剤は単独でも、又2種以上を組み合わせても使用できる。

【0020】本発明のレジスト用剥離液組成物が(a)~(d)成分を含有する場合には、(a)成分が0.2~30重量、好ましくは0.5~20重量%、(b)成分が30~80重量%、好ましくは40~70重量%、

(d)成分が0.5~40重量%、好ましくは、1~3 0重量%で残部が水であるのが好ましい。各成分が前記 範囲を逸脱すると、変質膜の剝離性、防食性に劣る。

【0021】本発明のレジスト用剥離液組成物は、ネガ型及びポジ型レジストを含めてアルカリ水溶液を用いて現像できるレジストに有利に使用できる。前記レジストとしては、(i)ナフトキノンジアジド化合物とノボラック樹脂を含有するポジ型レジスト、(ii) 露光により酸を発生する化合物、酸により分解しアルカリ水溶液に対する溶解性が増大する化合物及びアルカリ可溶性樹

脂を含有するポジ型レジスト、(i i i) **欧**光により酸を発生する化合物、酸により分解しアルカリ水溶液に対する溶解性が増大する基を有するアルカリ可溶性樹脂を含有するポジ型レジスト、及び(i v) 光により酸を発生する化合物、架橋剤及びアルカリ可溶性樹脂を含有するネガ型レジスト等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

[0022]

【発明の実施の態様】次に、実施例により本発明をさら に詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなん ら限定されるものではない。

[0023]

【実施例】

実施例1~7

約1. 0 μ mのAl-Si-Cu 膜を蒸着したシリコンウエーハ上にナフトキノンジアジド化合物とノボラック樹脂からなるポジ型ホトレジストであるTHMR-iP3300(東京応化工業社製)をスピンナー塗布して、90℃で、90秒間のプレベークを施し、膜厚2.0μmのレジスト層を形成した。このレジスト層をNSRー2005i10D(ニコン社製)を用いてマスクバターンを介して、露光し、2.38重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像し、レジストパターンを形成した。次いで、120℃で90秒間のポストベークを行った。

【0024】次に、上記レジストパターンを有する約1.0μmのAl-Si-Cu膜を蒸着したシリコンウエーハをエッチング装置TSS-6000(東京応化工業社製)を用い、塩素と三塩化硼素の混合ガスをエッチャントとして、圧力5mmTorr、ステージ温度20℃で168秒間エッチング処理し、次いで、酸素とトリフルオロメタンの混合ガスを用い、圧力20mmTorr、ステージ温度20℃で30秒間アフターコロージョン処理をした。前記処理後更にアッシング装置TCA-2400(東京応化工業社製)で、酸素ガスを用いて圧力0.3mmTorr、ステージ温度60℃の条件で150秒間のアッシング処理を行った。

【0025】上記処理済シリコンウエーハを、表1に示す組成の剥離液に23℃で5分間浸漬し剥離処理を行った。処理した基板を純水でリンス処理し、シリコンウェーハのアッシング残渣の剥離状態(変質膜の剥離性)、及びA1-Si-Cu膜の腐食状態をSEM(走査型電子顕微鏡)の写真観察により評価した。前記変質膜の剥離性は、

〇:剥離性良好、

×:不完全な剥離

腐食の状態は

○:腐食なし、 ×:腐食あり

とし、その結果を表1に示した。

[0026]

【表1】

実施例	レジスト用剥離液の組成 (重量%)					腐食の	рН
1	(a) 成分	(b) 成分	(C) 成分	(d) 成分	の剥離 性	状態	
実施例1	A · HF (1.0)	DMSO (49)	水 (50)	_	0	0	7.0
奥施例2	A · HF (2.0)	DMSO (88)	水 (10)	_	0	0	6.0
実施例3	A · HF (1.0)	NMP (44)	水 (50)	PC (5)	0	0	7.5
奥施例4	MEA · HF (1.0)	DMI (50)	水 (48)	BT (1)	0	0	8.0
実施例5	MEA • HF (1.0)	DMSO (70)	水 (24)	PC (5)	0	0	7.0
実施例6	TMAH • HF (2.0)	DMSO (60)	水 (38)	_	0	0	5.0
実施例7	A · HF (1.0)	NMP (49)	水 (45)	D – ソルビ トール(5)	0	0	7.0

注) A・HF:フッ化アンモニウム塩

MEA・HF:フッ化水素酸のモノエタノールアミン塩

TMAH・HF:フッ化水索酸のテトラメチルアンモニ

ウムヒドロキド塩

DMSO: ジメチルスルホキシド

DMI: 1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノン

NMP: N-メチル-2-ピロリドン

BT:ベンソトリアソール

PC: ピロカテコール 【0027】比較例1~4

実施例において、剥離液の組成を表2に示すように代えた以外は、実施例と同様にして変質膜の剥離性及び腐食性の評価を行った。その結果を表2に示す。

[0028]

比較例	ν	変質膜の剥離	腐食の	pН			
	(a) 成分	(b) 成分	(C) 成分	(d) 成分	性	状態	
比較例1	NH,F. HF (1.0)	_	7k (99.0)	_	0	×	2.0
比較例2	A · HF (2.0)	_	水 (98.0)	_	0	×	7.0
比較例3	_	DMSO (50)	水 (45)	PC (5)	×	0	7.0
比較例4	TMAH · HF (2.0)	_	水 (98.0)	_	0	×	7.0

注) A・HF: フッ化アンモニウム塩

TMAH・HF:フッ化水素酸のテトラメチルアンモニ

ウムヒドロキド塩

DMSO: ジメチルスルホキシド

PC: ピロカテコール

NH₄F・HF:酸性フッ化アンモニウム

【0029】上記表1、2から明らかなように本発明の レジスト用剥離液組成物はほぼ中性であるにもかかわら ず低温(室温)で短時間に変質膜を良好に剥離するとと もに基板を腐食することがない。

【0030】実施例8

約1. 0μmのAl-Si-Cu膜を蒸着したシリコンウエーハ上にナフトキノンジアジド化合物とノボラック樹脂からなるポジ型ホトレジストであるTHMR-iP3300(東京応化工業社製)をスピンナー塗布して、90℃で、90秒間のプレベークを施し、膜厚2.0μmのレジスト層を形成した。このレジスト層に縮小投影露光装置NSR-2005il0D(ニコン社製)を用いてマスクパターンを介してi線(365nm)を照射し、2.38重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像し、ホール状のレジストパターンを形成した。

【0031】次に、上記ホール状のレジストパターンを有する約1.0μmのAlーSi-Cu膜の蒸発したシリコンウェーハをエッチング装置TSS-6000(東京応化工業社製)を用い、塩素と三塩化硼素の混合ガスをエッチャントとして、圧力5mmTorr、ステージ温度20℃で168秒間エッチング処理し、次いで、酸素とトリフルオロメタンの混合ガスを用い、圧力20mmTorr、ステージ温度20℃で30秒間アフターコ

ロージョン処理をした。前記処理後更にアッシング装置 TCA-2400 (東京応化工業社製) で、酸素ガスを 用いて圧力0.3mmTorr、ステージ温度60℃の 条件で150秒間のアッシング処理を行った。

【0032】上記処理済シリコンウエーハを、エチレングリコール68.9重量%、水30重量%、フッ化アンモニウム1.0重量%及びフッ化水素0.1重量%からなる剥離液に23℃で20分間浸漬し剥離処理を行った。処理した基板を純水でリンス処理し、シリコンウェーハのアッシング残渣の剥離状態(変質膜の剥離性)、及びA1−Si−Cu膜の腐食状態をSEM(走査型電子顕微鏡)の写真観察により評価したところ、レジスト膜は基板の金属蒸着層を腐食することなく良好に剥離されていた。なお、前記剥離液のpHは8.0であった。【0033】実施例9

実施例8において、剥離液をジメチルスルホキシド/エチレングリコール(重量比で1/1)68.9重量%、水30重量%、フッ化アンモニウム1.0重量%及びフッ化水素0.1重量%の剥離液とした以外、実施例8と同様な剥離処理を行った。金属蒸着層には腐食がなくレジスト膜が良好に剥離されていた。なお、前記剥離液のpHは8.0であった。

[0034]

【発明の効果】本発明は、過酷な処理条件で変質したレジスト膜であっても低温(室温)で短時間に剝離できるとともに、腐食され易いAI、AI-Si、AI-Si-Cu等の基板や周辺装置を腐食することがなく、しかも前記剝離液組成物は中性で安全であるとともに取り扱いが容易で、フッ化水素の発生がなく排気処理、廃液処理が容易に行えるレジスト用剝離液組成物である。

フロントページの統き

(51) Int. Cl. ⁶

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 1 1 D 17/08 H 0 1 L 21/027

HO 1 T 21/

C 1 1 D 17/08 H 0 1 L 21/30

572B

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第6部門第2区分

【発行日】平成13年2月9日(2001.2.9)

【公開番号】特開平9-197681

【公開日】平成9年7月31日(1997.7.31)

【年通号数】公開特許公報9-1977

【出願番号】特願平8-179872

【国際特許分類第7版】

GO3F 7/42 C11D 7/10 7/26 7/32 7/50 17/08 H01L 21/027

[FI]

G03F 7/42 C11D 7/10 7/26 7/32 7/50 17/08 H01L 21/30 572 B

【手続補正書】

【提出日】平成11年6月17日(1999.6.1

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】発明の詳細な説明

【補正方法】変更

【補正内容】

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、レジスト用剥離液組成 物、さらに詳しくは、ICやLSI等の半導体案子或い は液晶パネル素子の製造に好適に使用される、低温(室 温) での剥離性が高く、導電性金属膜を腐食することが 少ない上に、安全性が高く取り扱いが容易なレジスト用 剝離液組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ICやLSI等の半導体素子や液晶パネ ル索子は、基板上に形成されたアルミニウム、銅、アル ミニウム合金等の導電性金属膜やS i Oa膜等の絶縁膜 上にホトレジストを均一に塗布し、それを露光又は電子 線により描画したのち、現像してレジストパターンを形 成し、このパターンをマスクとして前記導電性金属膜や 絶縁膜を選択的にエッチングし、微細回路を形成したの ち、不要のレジスト層を剥離液で除去して製造されてい る。

【0003】上記レジストを除去する剥離液として、従 来、アルキルベンゼンスルホン酸を必須成分とした有機 スルホン酸系剥離液やモノエタノールアミン等の有機ア ミンを必須成分とした有機アミン系剥離液が使用されて きたが、有機スルホン酸系剥離液は、毒性が高いフェノ ール化合物やクロロベンゼン等の有機溶剤が併用される ところから作業性が悪く、また環境問題が発生する上 に、基板の導電性金属膜等が腐食され易いという欠点を 有していた。これに対し、有機アミン系剥離液は有機ス ルホン酸系剥離液に比べ毒性が低く、廃液処理に煩雑な 処理が必要でなく、またドライエチング、アッシング、 イオン注入などの処理で形成される変質膜の剝離性が良 い上に、AlやCuなどを含む基板の腐食防止効果が優 れているところから今日広く使用されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、近年、 半導体素子や液晶パネル素子の製造工程において採られ るドライエッチング、アッシング、イオン注入等の処理 条件が厳しくなり、処理後のレジスト膜等は有機膜から 無機的性質を有する膜に変質するようになった。そのた め有機アミン系剥離液で処理しても、変質膜を十分に剥 離できない上に、有機アミン系剥離液処理は、処理温度 が60~130℃と比較的高温のため、剝離液中の可燃 性有機化合物が揮発し、それに引火するという危険性がある。そのため前記剝離処理は引火防止設備の中で行われるのが一般的であり、設備に多額の費用を要するばかりでなく、処理時間がかかるため高スループット(単位時間当たりのウェーハ処理枚数)の要求される半導体素子や液晶パネル素子の剥離液としては満足のいくものではなくなってきている。そのため低温(室温)での剥離処理が可能な剝離液が特開昭64一88548号公報、特開平5一259066号公報等で提案された。しかし、前記公報記載の剝離液はいずれも有機アミンと水を含むため、剥離性が十分でない上に、基板に対する腐食も大きいという欠点を有していた。

【0005】こうした現状に鑑み、本発明者等は、上記 欠点のないレジスト用剥離液組成物として特願平7-3 2817号でフッ化アンモニウムを含んでもよいフッ化 水素酸、いわゆるバッファードフッ酸、水溶性有機溶媒 及び防食剤を含有するレジスト用剥離液組成物を提案し た。前記レジスト用剥離液組成物は酸性であるところか ら剥離槽と剥離液が入ったコンテナを結ぶ薬液供給装置 等の周辺装置を腐食し易く、さらに煩雑な排気処理、廃 液処理が必要であるなどの問題点があった。

【0006】そこで、本発明者等は、上記問題点のないレジスト用剥離液組成物を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、レジスト用剥離液をフッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩、水溶性有機溶媒及び水を含有する組成物とすることで、低温での剥離処理が短時間で行える上に、基板上の金属薄膜や周辺装置等の腐食が防止でき、かつ毒性が低く、排気処理、廃液処理が容易に行えるレジスト用剥離液組成物が得られること、さらに前記レジスト用剥離液組成物に防食剤を含有させると、腐食防止効果が一段と向上することを見出し、本発明を完成したものである。すなわち、

【0007】本発明は、ドライエッチング、アッシング、イオン注入等の処理で変質した膜を低温(室温)でしかも短時間で剥離でき、しかも基板上の金属薄膜や周辺装置を腐食することのないレジスト用剥離液組成物を提供することを目的とする。

【0008】また、本発明は、安全性が高く取り扱いが容易な上に、煩雑な排気処理、廃液処理を必要としないレジスト用剥離液組成物を提供することを目的とする。 【0009】

【課題を解決するための手段】上記目的を達成する本発明は、(a)フッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩、(b)水溶性有機溶媒及び(c)水、さらに必要に応じて(d)防食剤を含有し、水素イオン濃度(pH)が5~8の範囲にあるレジスト用剥離液組成物に係る。【0010】本発明のレジスト用剥離液組成物は、上述のとおり(a)フッ化水素酸と金属を含まない塩基との塩を含有するが、前記金属を含まない塩基とは、ヒドロキシルアミン類、第1級、第2級又は第3級の脂肪族ア

ミン、脂環式アミン、芳香族アミン、複索環式アミンな どの有機アミン、アンモニア水又は低級アルキル第4級 アンモニウム塩基のように分子中に金属を含有しない塩 基をいう。前記ヒドロキシルアミン類としては、具体的 にヒドロキシルアミン、N, N-ジエチルヒドロキシル アミンなどが、第1級脂肪族アミンとしては、具体的に モノエタノールアミン、エチレンジアミン、2-(2-アミノエチルアミノ) エタノールなどが、第2級脂肪族 アミンとしては、具体的にジエタノールアミン、ジプロ ピルアミン、2-エチルアミノエタノールなどが、第3 級の脂肪族アミンとしては、具体的にジメチルアミノエ タノール、エチルジエタノールアミンなどが、脂環式ア ミンとしては、具体的にシクロヘキシルアミン、ジシク ロヘキシルアミンなどが、芳香族アミンとしては、具体 的にベンジルアミン、ジベンジルアミン、N-メチルベ ンジルアミンなどが、複素環式アミンとしては、具体的 にピロール、ピロリジン、ピロリドン、ピリジン、モル ホリン、ピラジン、ピペリジン、N-ヒドロキシエチル ピペリジン、オキサゾール、チアゾールなどが挙げられ る。さらに低級アルキル第4級アンモニウム塩基として は、具体的にテトラメチルアンモニウムヒドロキシド、 トリメチル (2-ヒドロキシエチル) アンモニウムヒド ロキシド (コリン) などが挙げられる。中でもアンモニ ア水、モノエタノールアミン、テトラメチルアンモニウ ムヒドロキシドは入手が容易である上に安全性に優れて いるところから好ましい。前記金属を含まない塩基とフ ッ化水素酸との塩は、市販のフッ化水素50~60%濃 度のフッ化水素酸に金属を含まない塩基をpHが5~8 となるように添加することで製造できる。前記塩として 市販のフッ化アンモニウムが使用できることはいうまで もない。

【0011】本発明のレジスト用剥離液組成物は、pH が5~8のほぼ中性である。前記 p H 値範囲を達成する には(a)成分をほぼ中性に調製すればよいが、フッ化 水素酸に添加する金属を含まない塩基の種類により中性 にするための含有量が異なるところから一義的に規定す ることができないが、例えば、アンモニア水の場合、等 モル濃度のフッ化水素酸とアンモニア水を等容積混合す れば目的とするpHの(a)成分が調製できる。また、 エタノールアミンの場合、1モル/1のフッ化水素酸1 000mlとモノエタノールアミン1モルとを混合すれ ば同じように(a)成分が調製できる。レジスト用剥離 液組成物のpH値が前配範囲にあることにより変質膜の 剥離性の低下がなく、基板の上の金属膜や薬液供給装置 などの周辺装置の腐食を抑制したまま、安全に取り扱う ことができ、さらに、フッ化水衆の含有量が少ないとこ ろから前記フッ化水索の発生に起因する煩雑な排気処 理、廃液処理を必要としない。

【0012】本発明で使用する(b)成分としては前記(a)成分、(c)及び(d)成分と混和性のある有機

溶煤であればよく、従来の有機アミン系剥離液に使用さ れた水溶性有機溶媒が使用できる。前配水溶性有機溶媒 としては、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、 ジメチルスルホン、ジエチルスルホン、ビス (2-ヒド ロキシエチル) スルホン、テトラメチレンスルホン等の スルホン類、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチ ルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルアセトアミド、N、Nージエチルアセトアミド等 のアミド類、N-メチル-2-ピロリドン、N-エチル -2-ピロリドン、N-プロピル-2-ピロリドン、N -ヒドロキシメチル-2-ピロリドン、N-ヒドロキシ エチルー2-ピロリドン等のラクタム類、1、3-ジメ チルー2ーイミダゾリジノン、1,3ージエチルー2ー イミダゾリジノン、1、3ージイソプロピルー2ーイミ ダソリジノン等のイミダソリジノン類、γーブチロラク トン、δーバレロラクトン等のラクトン類、エチレング リコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ チレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコ ールモノブチルエーテル、エチレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチル エーテルアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコー ルモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチ ルエーテル等の多価アルコール類及びその誘導体が挙げ られる。これらの中で、ジメチルスルホキシド、N, N ージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミ ド、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー 2-イミダゾリジノン、エチレングリコール及びジエチ レングリコールモノブチルエーテルがレジスト変質膜の 剥離性に優れ好ましい。特に、(b)成分を少なくとも 10重量%のエチレングリコールを含む水溶性有機溶媒 とするとホール状のレジストパターンの剥離処理時に、 金属蒸着板の腐食防止効果が高く、好ましい。この際、 エチレングリコールの含有量が多い程腐食防止効果が向 上するのでエチレングリコール単独で(b)成分として もよいし、またジメチルスルホキシドと等量の混合物と してもよい。

【0013】本発明のレジスト用剥離液組成物が(a) 成分、(b) 成分及び(c) 成分を含有する場合には、(a) 成分が0.2~30重量%、好ましくは0.5~30重量%、(b) 成分が30~90重量%、好ましくは40~90重量%及び残部が(c) 成分の範囲がよい。各成分が前記範囲で含有されることにより変質膜の剥離性、室温での剥離性、及び基板の腐食防止効果が向上する。特に剥離される基板が腐食され易い命属蒸着の基板、例えばA1、A1-Si、A1-Si-Cuなどの基板の場合には前記範囲とすることを必須とする。

(a) 成分が前記範囲より少ない場合には、変質膜の剥離性が低下し、多い場合には基板が腐食し易くなる。

【0014】本発明は、上記(a)~(c)成分に加え

て(d)成分を含有することができる。前記(d)成分 の含有により、本発明のレジスト用剝離液組成物は腐食 され易いAl、Al-Si、Al-Si-Cu等の基板 の防食性を変質膜の剥離性を低下させることなく一段と 向上できる。前記防食剤としては、芳香族ヒドロキシ化 合物、アセチレンアルコール、カルボキシル基含有有機 化合物及びその無水物、トリアゾール化合物及び糖類が 挙げられる。芳香族ヒドロキシ化合物としては、具体的 にフェノール、クレゾール、キシレノール、ピロカテコ ール、レゾルシノール、ヒドロキノン、ピロガロール、 1, 2, 4-ベンゼントリオール、サリチルアルコー ル、pーヒドロキシベンジルアルコール、oーヒドロキ シベンジルアルコール、pーヒドロキシフェネチルアル コール、p-アミノフェノール、m-アミノフェノー ル、ジアミノフェノール、アミノレゾルシノール、p-ヒドロキシ安息香酸、o-ヒドロキシ安息香酸、2,4 ージヒドロキシ安息香酸、2,5ージヒドロキシ安息香 酸、3、4-ジヒドロキシ安息香酸、3、5-ジヒドロ キシ安息香酸等を挙げることができ、中でもピロカテコ ールが好適である。

【0015】アセチレンアルコールとしては、具体的に2ープチン-1,4ージオール、3,5ージメチル-1-ヘキシン-3ーオール、2ーメチル-3ープチン-2ーオール、3ーメチル-1ーペンチン-3ーオール、3,6ージメチル-4ーオクチン-3,6ージオール、2,4,7,9ーテトラメチル-5ーデシン-4,7ージオール、2,5ージメチル-3ーヘキシン-2,5ージオール等を挙げることができる。中でも2ープチン-1,4ージオール が好適である。

【0016】カルボキシル基含有有機化合物及びその無水物としては、蟻酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、マレイン酸、フマル酸、安息香酸、フタル酸、1,2,3ーベンゼントリカルボン酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、無水酢酸、無水フタル酸、無水マレイン酸、無水コハク酸、サリチル酸等を挙げることができる。好ましいカルボキシル基含有有機化合物としては、蟻酸、フタル酸、安息香酸、無水フタル酸、及びサリチル酸があり、特にフタル酸、無水フタル酸及びサリチル酸が好適である。

【0017】トリアソール化合物としては、ベンソトリアゾール、oートリルトリアゾール、mートリルトリア ゾール、pートリルトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール、ニトロベンゾトリアゾール、ジヒドロキシプロピルベンゾトリアソール等を挙げることができ、中でもベンゾトリアソールが好適である。

【0018】糖類としては、具体的にD-ソルビトール、アラビトール、マンニトール、蔗糖、澱粉等を挙げることができ、中でもD-ソルビトールが好適である。

【0019】上記各防食剤は単独でも、又2種以上を組み合わせても使用できる。

【0020】本発明のレジスト用剥離液組成物が(a)~(d)成分を含有する場合には、(a)成分が0.2~30重量、好ましくは0.5~20重量%、(b)成分が30~80重量%、好ましくは40~70重量%、

(d)成分が0.5~40重量%、好ましくは、1~3 0重量%で残部が水であるのが好ましい。各成分が前記 範囲を逸脱すると、変質膜の剝離性、防食性に劣る。

【0021】本発明のレジスト用剝離液組成物は、ネガ型及びポジ型レジストを含めてアルカリ水溶液を用いて現像できるレジストに有利に使用できる。前記レジストとしては、(i)ナフトキノンジアジド化合物とノボラック樹脂を含有するポジ型レジスト、(ii)露光により酸を発生する化合物、酸により分解しアルカリ水溶液は対する溶解性が増大する化合物及びアルカリ可溶性樹脂を含有するポジ型レジスト、(iii)露光により酸を発生する化合物、酸により分解しアルカリ可溶性樹脂を含有するポジ型レジスト、及び(iv)光により酸を発生する化合物、架橋剤及びアルカリ可溶性樹脂を含有するポジ型レジスト、及び(iv)光により酸を発生する化合物、架橋剤及びアルカリ可溶性樹脂を含有するネガ型レジスト等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

[0022]

【発明の実施の態様】次に、実施例により本発明をさら に詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなん ら限定されるものではない。

[0023]

【実施例】実施例1~7

約1.0μmのAl-Si-Cu膜を蒸着したシリコンウエーハ上にナフトキノンジアジド化合物とノボラック樹脂からなるポジ型ホトレジストであるTHMR-iP3300(東京応化工業社製)をスピンナー塗布して、

90℃で、90秒間のプレベークを施し、膜厚 2.0μ mのレジスト層を形成した。このレジスト層をNSRー2005i10D(ニコン社製)を用いてマスクパターンを介して、露光し、2.38 重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像し、レジストパターンを形成した。次いで、120℃で90秒間のポストベークを行った。

【0024】次に、上記レジストパターンを有する約1.0μmのA1-Si-Cu膜を蒸着したシリコンウエーハをエッチング装置TSS-6000(東京応化工業社製)を用い、塩素と三塩化硼素の混合ガスをエッチャントとして、圧力5mmTorr、ステージ温度20℃で168秒間エッチング処理し、次いで、酸素とトリフルオロメタンの混合ガスを用い、圧力20mmTorr、ステージ温度20℃で30秒間アフターコロージョン処理をした。前記処理後更にアッシング装置TCA-2400(東京応化工業社製)で、酸素ガスを用いて圧力0.3mmTorr、ステージ温度60℃の条件で150秒間のアッシング処理を行った。

【0025】上記処理済シリコンウエーハを、表1に示す組成の剥離液に23℃で5分間浸漬し剝離処理を行った。処理した基板を純水でリンス処理し、シリコンウェーハのアッシング残渣の剥離状態(変質膜の剥離性)、及びA1-Si-Cu膜の腐食状態をSEM(走査型電子顕微鏡)の写真観察により評価した。前記変質膜の剥離性は、

〇: 剥離性良好、 ×: 不完全な剥離

腐食の状態は

○:腐食なし、 ×:腐食あり

とし、その結果を表1に示した。

[0026]

【表1】

実施例	レジスト用剥離液の組成 (重量%)					腐食の	pН
	(a) 成分	(b) 成分	(C) 成分	(d) 成分	の剥離 性	状態	
実施例1	A·HF (1.0)	DMSO (49)	水 (50)		0	0	7.0
史施例2	A · HF (2.0)	DMSO (88)	水 (10)	_	0	0	6.0
史施例3	A·HF (1.0)	NMP (44)	水 (50)	PC (5)	0	0	7.5
実施例4	MEA · HF (1.0)	DMI (50)	水 (48)	BT (1)	0	0	8.0
実施例5	MEA · HF (1.0)	DMSO (70)	水 (24)	PC (5)	0	0	7.0
実施例6	TMAH • HF (2.0)	DMSO (60)	水 (38)	-	0	0	5.0
実施例7	A · HF (1.0)	NMP (49)	水 (45)	D — ソルビ トール (5)	0	0	7.0

注) A・HF:フッ化アンモニウム塩

MEA・HF:フッ化水素酸のモノエタノールアミン塩

TMAH・HF:フッ化水素酸のテトラメチルアンモニ

ウムヒドロキド塩

DMSO: ジメチルスルホキシド

DMI: 1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノン

NMP: N-メチル-2-ピロリドン

BT:ベンゾトリアゾール

PC: ピロカテコール

【0027】比較例1~4

実施例において、剥離液の組成を表2に示すように代えた以外は、実施例と同様にして変質膜の剥離性及び腐食性の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0028】【表 2】

比較例	ν	変質膜 の剥離	廣復の	pН			
	(a) 成分	(b) 成分	(C) 成分	(d) 成分	性	状態	
比較例1	NH ₄ F - HF (1.0)	_	水 (99.0)	_	0	×	2.0
比較例2	A · HF (2.0)	_	水 (98.0)		0	×	7.0
比較例3	_	DMSO (50)	水 (45)	PC (5)	×	0	7.0
比較例4	TMAH · HF (2.0)	_	水 (98.0)	_	0	×	7.0

注) A・HF:フッ化アンモニウム塩

TMAH・HF:フッ化水素酸のテトラメチルアンモニ

ウムヒドロキド塩

DMSO: ジメチルスルホキシド

PC: ピロカテコール

NH₄F・HF:酸性フッ化アンモニウム

【0029】上記表1、2から明らかなように本発明の レジスト用剥離液組成物はほぼ中性であるにもかかわら ず低温(室温)で短時間に変質膜を良好に剥離するとと もに基板を腐食することがない。

[0030]

【発明の効果】本発明は、過酷な処理条件で変質したレジスト膜であっても低温(室温)で短時間に剥離できるとともに、腐食され易いA1、A1-Si、A1-Si-Cu等の基板や周辺装置を腐食することがなく、しかも前記剥離液組成物は中性で安全であるとともに取り扱いが容易で、フッ化水素の発生がなく排気処理、廃液処理が容易に行えるレジスト用剥離液組成物である。